(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年10月4日 (04.10.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/73100 A1

(51) 国際特許分類7: C12P 13/00 // (C12P 13/00, C12R 1:01) (C12P 13/00, C12R 1:22) (C12P 13/00, C12R 1:32) (C12P 13/00, C12R 1:40) (C12P 13/00, C12R 1:43) (C12P 13/00, C12R 1:64) (C12P 13/00, C12R 1:645) (C12P 13/00, C12R 1:65) (C12P 13/00, C12R 1:66) (C12P 13/00, C12R 1:77) (C12P 13/00, C12R 1:785) (C12P 13/00, C12R 1:80)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/01628

(22) 国際出願日:

2001年3月2日(02.03.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-89182 2000年3月28日(28.03.2000)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 富士 薬品工業株式会社 (FUJI CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒933-8511 富山県高岡市長慶寺530番 地 Toyama (JP).

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人 (米国についてのみ): 坂本恵司 (SAKAMOTO, Keiji) [JP/JP]. 北 伸二 (KITA, Shinji) [JP/JP]. 津崎和也 (TSUZAKI, Kazuya) [JP/JP]. 森川忠 則 (MORIKAWA, Tadanori) [JP/JP]; 〒933-8511 富山県高岡市長慶寺530番地 富士薬品工業株式会社内

Toyama (JP). 清水 昌 (SHIMIZU, Sakayu) [JP/JP]; 〒 616-8212 京都府京都市右京区常盤山下町6-9 Kyoto (JP). 片岡道彦 (KATAOKA, Michihiko) [JP/JP]; 〒 606-0082 京都府京都市左京区上高野畑ケ田町26-203 Kyoto (JP).

- (74) 代理人: 長谷川芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.); 〒104-0061 東京都中央区銀座二丁目6番12号 大倉本 館 創英国際特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESS FOR THE PRODUCTION OF OPTICALLY ACTIVE $oldsymbol{eta}$ -AMINO ALCOHOLS

(54)発明の名称:光学活性βーアミノアルコールの製造方法

$$(X)_{n} \xrightarrow{*} R^{1}$$

$$R^{2} \qquad R^{3}$$

$$(II)$$

(57) Abstract: A process for the production of optically active β -amino alcohols of the general formula (II) which comprises treating an enantiomeric mixture of an α -aminoketone of the general formula (I) or a salt thereof with at least one microorganism selected from the group consisting of those belonging to the genus Morganella and so on to form a β -amino alcohol having a desired optical activity in a high yield with high selectivity.

(l)

明細書

光学活性 β-アミノアルコールの製造方法

技術分野

本発明は、光学活性 β -アミノアルコールの製造方法に関し、より詳細には医薬またはその中間体として有用な光学活性 β -アミノアルコールの製造方法に関する。

背景技術

5

10

15

20

25

エフェドリンは古くから発汗、解熱、鎮咳などの目的に用いられてきたが、中でもd-プソイドエフェドリンは抗炎症作用を有することが知られている。また、1-エフェドリンには血管収縮作用、血圧上昇作用または発汗などの薬理作用が知られており、交感神経興奮剤として医療に使用される。また、1-エフェドリンは気管支喘息治療にも使用される。すなわち、光学活性なエフェドリンを含む光学活性 β -アミノアルコールを製造する方法は、医薬またはその中間体を製造する過程において有用であり、効率的な製造方法が望まれている。

従来、所望の光学活性を有するβ-アミノアルコールの製造方法としては、ラセミ体のβ-アミノアルコールを得た後、光学分割あるいは不斉合成等によって 特定の光学活性体を製造する方法が用いられていた。

しかし、ラセミ体の β -アミノアルコールは、その分子内に 2 個の不斉炭素を有するため、特定の光学活性体を得るためには煩雑な工程を経なければならなかった。例えば、Ger. (East) 13683, Aug. 27, 1957 によれば、 β -アミノアルコールの一種である光学活性エフェドリンの場合、ベンズアルデヒドから酵母を利用した発酵によって得られた光学活性フェニルアセチルカルビノールにメチルアミンを還元縮合することにより、エリスロー1-2-メチルアミノー1-フェニルー1-プロバノール、すなわち、1-エフェドリンを製造することができた。

また、プソイドエフェドリンを得るためには、前記 Ger. (East) 13683, Aug. 27, 1957 に記載の方法等で製造した1-エフェドリンから無水酢酸によってオキサ

10

15

20

$$(X)_{n} \xrightarrow{\qquad \qquad \qquad } R^{1}$$

$$R^{2} \qquad R^{3} \qquad \qquad (I)$$

(式中、Xは同一または異なっていてもよく、 Λ ロゲン原子、低級アルキル基、保護基で保護されていてもよいヒドロキシル基、ニトロ基およびスルホニル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 Λ は $0\sim3$ の整数を示し、 Λ 1 は低級アルキル基を示し、 Λ 2 、 Λ 3 は同一または異なっていてもよく、水素原子および低級アルキル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 Λ 4 は不斉炭素を示す)

で表される α -アミノケトン化合物またはその塩のエナンチオマー混合物に対して、

モルガネラ(Morganella)属、ミクロバクテリウム(Microbacterium)属、スヒンゴバクテリウム(Sphingobacterium)属、ノカルディオイデス(Nocardioides)属、ムコー(Mucor)属、アブシジア(Absidia)属、アスペルジラス(Aspergillus)属、ベニシリウム(Penicillium)属、グリフォーラ(Grifola)属、ユーロチウム(Eurotium)属、ガノデルマ(Ganoderma)属、ハイボクレア(Hypocrea)属、ヘリコスチルム(Helicostylum)属、バーチシリウム(Verticillium)属、フサリウム(Fusarium)属、トリチラチウム(Tritirachium)属、モルチエレラ(Mortierella)属、アルミラリエラ(Armillariella)属、シリンドロカルボン(Cylindrocarpon)属、クレブシエラ(Klebsiella)属、アウレオバクテリウム(Aureobacterium)属、キサントモナス(Xanthomonas)属、シュードモナス(Pseudomonas)属、マイコバクテリウム(Mycobacterium)属、スポリディオボルス(Sporidiobolus)属、アミコラトプシス(Amycolatopsis)属、コプリヌス

10

15

20

25

ルマ ルシダム(Ganoderma lucidum)、ハイポクレア ゼラチノーザ(Hypocrea gelatinosa)、ヘリコスチルム ニグリカンズ(Helicostylum nigricans)、バーチ シリウム ファンジコーラ バー.ファンジコーラ(Verticillium fungicola var. fungicola)、フサリウム ロゼウム(Fusarium roseum)、トリチラチウム オリー ゼ(Tritirachium oryzae)、モルチエレラ イサベリナ(Mortierella isabellina)、 アルミラリエラ メレア(Armillariella mellea)、シリンドロカルポン スクレ ロチゲナム(Cylindrocarpon sclerotigenum)、クレブシエラ ニューモニエ (Klebsiella pneumoniae)、アウレオバクテリウム エステラロマチカム (Aureobacterium esteraromaticum)、キサントモナス(Xanthomonas sp.)、シュー ドモナス プチダ(Pseudomonas putida)、マイコバクテリウム スメグマチス (Mycobacterium smegmatis)、マイコバクテリウム ジエンホフェリ (Mycobacterium diernhoferi)、マイコバクテリウム バカエ(Mycobacterium vaccae)、マイコバクテリウム フレイ(Mycobacterium phlei)、マイコバクテリ ウム フォルツィタム(Mycobacterium fortuitum)、マイコバクテリウム クロロ フェノリカム(Mycobacterium chlorophenolicum)、スポロボロマイセス サルモ ニカラー(Sporobolomyces salmonicolor)、スポロボロマイセス コラリフォルミ ス(Sporobolomyces coralliformis)、スポリディオボルス ジョンソニイ (Sporidiobolus johnsonii)、アミコラトプシス アルバ(Amycolatopsis alba)、 アミコラトプシス アズレア(Amycolatopsis azurea)、アミコラトプシス コロ ラデンシス(Amycolatopsis coloradensis)、アミコラトプシス オリエンタリス ルリダ(Amycolatopsis orientalis lurida)、アミコラトプシス オリエンタリス オリエンタリス(Amycolatopsis orientalis orientalis)、コプリヌス リゾフォ ラス(Coprinus rhizophorus)、セラチア マルセセンス(Serratia marcescens)、 ロドコッカス エリスロポリス(Rhodococcus erythropolis)、ロドコッカス ロ ドクロス(Rhodococcus rhodochrous)、ロドトルラ アウランチアカ(Rhodotorula aurantiaca)に属する微生物群から選ばれる少なくとも一つの微生物であること

10

15

20

25

ーサ(Grifola frondosa)、ユーロチウム レペンズ(Eurotium repens)、 ガノデ ルマ ルシダム(Ganoderma lucidum)、ハイポクレア ゼラチノーザ(Hypocrea gelatinosa)、ヘリコスチルム ニグリカンズ(Helicostylum nigricans)、バーチ シリウム ファンジコーラ バー.ファンジコーラ(Verticillium fungicola var. fungicola)、フサリウム ロゼウム(Fusarium roseum)、トリチラチウム オリー ゼ(Tritirachium oryzae)、モルチエレラ イサベリナ(Mortierella isabellina)、 アルミラリエラ メレア(Armillariella mellea)、シリンドロカルポン スクレ ロチゲナム(Cylindrocarpon sclerotigenum)、クレブシエラ ニューモニエ (Klebsiella pneumoniae)、アウレオバクテリウム エステラロマチカム (Aureobacterium esteraromaticum)、キサントモナス(Xanthomonas sp.)、シュー ドモナス プチダ(Pseudomonas putida)、マイコバクテリウム スメグマチス (Mycobacterium smegmatis)、マイコバクテリウム ジエンホフェリ (Mycobacterium diernhoferi)、マイコバクテリウム バカエ(Mycobacterium vaccae)、マイコバクテリウム フレイ(Mycobacterium phlei)、マイコバクテリ ウム フォルツィタム(Mycobacterium fortuitum)、マイコバクテリウム クロロ フェノリカム(Mycobacterium chlorophenolicum)、スポロボロマイセス サルモ ニカラー(Sporobolomyces salmonicolor)、スポロボロマイセス コラリフォルミ ス(Sporobolomyces coralliformis)、スポリディオボルス ジョンソニイ (Sporidiobolus johnsonii)、ロドコッカス エリスロボリス(Rhodococus erythropolis)、ロドコッカス ロドクロス(Rhodococcus rhodochrous)に属する 微生物群から選ばれた微生物であることがより好ましい。このような微生物を用 いることによって、前記一般式(II)で表される光学活性 β -アミノアルコールと して(15,25)-アミノアルコールが高収率かつ高選択的に簡易な工程で得ら れる傾向にある。

さらに、本発明においては、前記微生物がアミコラトプシス(Amycolatopsis) 属、コプリヌス(Coprinus)属、セラチア(Serratia)属、ロドコッカス(Rhodococcus)

を含む)を示す図である。

図 1 Aは、本発明によって得られた(1S, 2S)配置の β -アミノアルコールを示す。図 1 Bは、本発明によって得られた(1S, 2S)-(+)-プソイドエフェドリンを示す。図 1 Cは、本発明によって得られた(1R, 2R)配置の β -アミノアルコールを示すである。図 1 Dは、本発明によって得られた(1R, 2R)-(-)-プソイドエフェドリンを示す。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の好適な実施の形態について詳細に説明する。

本発明の光学活性 β -アミノアルコールの製造方法は、一般式(I)

$$(X)_{n} \xrightarrow{R^{1}} R^{1}$$

$$R^{2} R^{3}$$

10

15

5

(式中、Xは同一または異なっていてもよく、 Λ 口ゲン原子、低級アルキル基、保護基で保護されていてもよいヒドロキシル基、ニトロ基およびスルホニル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 Λ は Λ 0~3の整数を示し、 Λ 1は低級アルキル基を示し、 Λ 2、 Λ 3は同一または異なっていてもよく、水素原子および低級アルキル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 Λ 4は不斉炭素を示す)

で表される α -アミノケトン化合物またはその塩のエナンチオマー混合物に対して、

モルガネラ(Morganella)属、ミクロバクテリウム(Microbacterium)属、スヒンゴ バクテリウム(Sphingobacterium)属、ノカルディオイデス(Nocardioides)属、ム コー(Mucor)属、アブシジア(Absidia)属、アスペルジラス(Aspergillus)属、ペニ シリウム(Penicillium)属、グリフォーラ(Grifola)属、ユーロチウム(Eurotium)

10

15

20

25

3の整数を示し、 R^1 は低級アルキル基を示し、 R^2 , R^3 は同一または異なっていてもよく、水素原子および低級アルキル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、*は不斉炭素を示す構造を有するものである。

以下、前記α-アミノケトンに含まれる置換基Xについて説明する。前記ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子およびヨウ素原子などが挙げられる。

また、低級アルキル基としては炭素数 1~6のアルキル基が好ましく、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、ブチル基、イソブチル基、sーブチル基、tーブチル基、ベンチル基、イソベンチル基およびヘキシル基などが挙げられる。これらは、直鎖状または分枝状のいずれの構造を取っていてもよい。また、置換基として、フッ素原子や塩素原子などのハロゲン原子、ヒドロキシル基、アルキル基、アミノ基またはアルコキシ基などを有していてもよい。

保護基で保護されていてもよいヒドロキシル基の保護基としては、水で処理して除去可能なもの、酸または弱塩基で除去可能なもの、水素添加にて除去可能なもの、ルイス酸触媒およびチオ尿素などで除去可能なものなどが挙げられ、前記保護基には、置換基を有していてもよいアシル基、置換基を有していてもよいシリル基、アルコキシアルキル基、置換基を有していてもよい低級アルキル基、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、2,2,2-トリクロロエトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基およびトリチル基などが含まれる。

なお、前記アシル基には、アセチル基、クロロアセチル基、ジクロロアセチル基、ビバロイル基、ベンゾイル基およびpーニトロベンゾイル基などが含まれる。また、置換基として、ヒドロキシル基、アルキル基、アルコキシ基、ニトロ基およびハロゲン原子などを有していてもよい。前記シリル基には、トリメチルシリル基、tーブチルジメチルシリル基およびトリアリールシリル基などが含まれる。また、置換基として、アルキル基、アリール基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、ニトロ基およびハロゲン原子などの置換基を有していてもよい。前記アルコキシ

5

10

15

20

25

また、本発明にかかる微生物は、前記一般式(I)で示される α ーアミノケトン 化合物またはその塩のエナンチオマー混合物に作用する微生物であり、このよう な微生物には、モルガネラ(Morganella)属、ミクロバクテリウム(Microbacterium) 属、スヒンゴバクテリウム(Sphingobacterium)属、ノカルディオイデス (Nocardioides)属、ムコー(Mucor)属、アブシジア(Absidia)属、アスペルジラス (Aspergillus)属、ペニシリウム(Penicillium)属、グリフォーラ(Grifola)属、ユ ーロチウム(Eurotium)属、ガノデルマ(Ganoderma)属、ハイボクレア(Hypocrea) 属、ヘリコスチルム(Helicostylum)属、バーチシリウム(Verticillium)属、フサ リウム(Fusarium)属、トリチラチウム(Tritirachium)属、モルチエレラ (Mortierella)属、アルミラリエラ(Armillariella)属、シリンドロカルポン (Cylindrocarpon)属、クレブシエラ(Klebsiella)属、アウレオバクテリウム (Aureobacterium)属、キサントモナス(Xanthomonas)属、シュードモナス (Pseudomonas)属、マイコバクテリウム(Mycobacterium)属、スポロポロマイセス (Sporobolomyces)属、スポリディオボルス(Sporidiobolus)属、アミコラトプシス (Amycolatopsis)属、コプリヌス(Coprinus)属、セラチア (Serratia) 属、ロドコ ッカス(Rhodococcus)属、ロドトルラ(Rhodotorula)属に属する微生物群から選択 された微生物があり、具体的には、モルガネラ モルガニイ(Morganella 3848、ミクロバクテリウム アルボレッセンス morganii) I F O (Microbacterium arborescens) I F O 3750、スヒンゴバクテリウム マル チボラム(Sphingobacterium multivorum)IFO 14983、ノカルディオイデ ス シンプレックス(Nocardioides simplex)IFO 12069、ムコー アン ビグアス(Mucor ambiguus)IFO 6742、ムコー ジャバニカス(Mucor javanicus)IFO 4570、ムコー フラジリス(Mucor fragilis)IFO 449、アプシジア リヒテイミ(Absidia lichtheimi)IFO 4009、アス ベルジラス アワモリ(Aspergillus awamori)IFO 4033、アスベルジラス ニガー(Aspergillus niger)IFO 4416、アスペルジラス オリーゼ

5

10

15

20

25

ロフェノリカム(Mycobacterium chlorophenolicum)IFO 15527、スポロ ボロマイセス サルモニカラー(Sporobolomyces salmonicolor)IFO 8、スポロボロマイセス コラリフォルミス(Sporobolomyces coralliformis) I 1032、スポリディオポルス ジョンソニイ(Sporidiobolus johnsonii) IFO 6903、アミコラトプシス アルバ(Amycolatopsis alba)IFO 1 5602、アミコラトプシス アズレア(Amycolatopsis azurea) I FO 145 73、アミコラトプシス コロラデンシス(Amycolatopsis coloradensis)IFO 15804、アミコラトプシス オリエンタリス ルリダ(Amycolatopsis orientalis lurida)IFO 14500、アミコラトプシス オリエンタリス オリエンタリス(Amycolatopsis orientalis orientalis) I F O 12360、同 12806、コプリヌス リゾフォラス 12362、同IFO (Coprinus rhizophorus) I F O 30197、セラチア マルセセンス (Serratia 3736、ロドコッカス エリスロポリス(Rhodococcus marcescens) I F O erythropolis)IFO 12540、ロドコッカス エリスロポリス(Rhodococcus erythropolis) MAK-34、ロドコッカス ロドクロス(Rhodococcus rhodochrous) IFO 15564、ロドコッカス ロドクロス(Rhodococcus rhodochrous) I A M 12126、ロドトルラ アウランチアカ (Rhodotorula aurantiaca) IF 0951などが好ましいものとして挙げられる。

このような本発明にかかる微生物によれば、対応する一般式(II)で示される 光学活性 β -アミノアルコール化合物であって、所望の光学活性を有する前記化 合物を生成せしめることができる。

また、前記一般式 (II) におけるX、n、 R^1 、 R^2 、 R^3 及び*は前記一般式 (I) と同様である。さらに所望の光学活性を有する β -アミノアルコールとしては(1 S, 2S) アミノアルコール、(1 S, 2S) アミノアルコール、(1 S, 2S) アミノアルコール、(1 S, 2S) アミノアルコール、(1 S, 2S)

また、本発明においては、前記微生物が、モルガネラ(Morganella)属、ミクロ

5

10

15

20

25

gelatinosa)、ヘリコスチルム ニグリカンズ(Helicostylum nigricans)、バーチ シリウム ファンジコーラ バー.ファンジコーラ(Verticillium fungicola var. fungicola)、フサリウム ロゼウム(Fusarium roseum)、トリチラチウム オリー ゼ(Tritirachium oryzae)、モルチエレラ イサベリナ(Mortierella isabellina)、 アルミラリエラ メレア(Armillariella mellea)、シリンドロカルボン スクレ ロチゲナム(Cylindrocarpon sclerotigenum)、クレブシエラ ニューモニエ (Klebsiella pneumoniae)、アウレオバクテリウム エステラロマチカム (Aureobacterium esteraromaticum)、キサントモナス(Xanthomonas sp.)、シュー ドモナス プチダ(Pseudomonas putida)、マイコバクテリウム スメグマチス (Mycobacterium smegmatis)、マイコバクテリウム ジエンホフェリ (Mycobacterium diernhoferi)、マイコバクテリウム バカエ(Mycobacterium vaccae)、マイコバクテリウム フレイ(Mycobacterium phlei)、マイコバクテリ ウム フォルツィタム(Mycobacterium fortuitum)、マイコバクテリウム クロロ フェノリカム(Mycobacterium chlorophenolicum)、スポロボロマイセス サルモ ニカラー(Sporobolomyces salmonicolor)、スポロボロマイセス コラリフォルミ ス(Sporobolomyces coralliformis)、スポリディオボルス ジョンソニイ (Sporidiobolus johnsonii)、ロドコッカス エリスロポリス(Rhodococcus erythropolis)、ロドコッカス ロドクロス(Rhodococcus rhodochrous)に属する 微生物群から選ばれた微生物であることがより好ましい。このような微生物を用 いることによって、前記一般式(II)で表される光学活性 $oldsymbol{eta}$ - アミノアルコールと して(15,25)-アミノアルコールが高収率かつ高選択的に簡易な工程で得ら れる傾向にある。

さらに、本発明においては、前記微生物がアミコラトプシス(Amycolatopsis) 属、コプリヌス(Coprinus)属、セラチア(Serratia)属、ロドコッカス(Rhodococcus) 属、ロドトルラ(Rhodotorula)属に属する微生物群から選ばれる少なくとも一つの微生物であることが好ましく、より具体的には、アミコラトプシス アルバ

10

15

20

25

なお、得られた(1S, 2S)-1-(m-E)にはいる。 -プロパノールを反転させることにより、(1R, 2S)-1-(m-E)により、 + エニル+20-アミノー+20-アロパノール+20-アミノール+20-アミノー+20-アミノー+20-アミノー+20-アミノー+20-アミノー+20-アミノー+20-アミノール+20-アミノー+20

本発明にかかる前記微生物としては、IFO番号が付された微生物は、(財)発酵研究所(IFO)が発行した「List of Cultures、第10版(1996)」に記載されており、IFOから入手することができる。また、IAM番号が付された微生物は、東京大学分子細胞生物学研究所、細胞・機能高分子総合センターが発行した「Catalogue of Strains, 1993」に記載されており、該保存施設から入手することができる。また、ロドコッカス エリスロボリス (Rhodococcus erythropolis) MAK-34 は、自然界から分離した新規な微生物であり、FERM BP-7451として、経済産業省産業技術総合研究所生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566))に寄託した(原寄託日:平成13年2月15日)。

10

15

20

25

(式中、 R^4 は低級アルキル基を示し、 R^5 , R^6 は同一または異なっていてもよく、それぞれ水素原子、低級アルキル基、またはアシル基を示し、YはC=O、またはCH-OHを示す)

で表される活性誘導剤が挙げられる。低級アルキル基およびアシル基としては、それぞれ先に定義されたものが挙げられる。好ましい活性誘導剤としては具体的に、1-アミノー2-プロパノール、1-アミノー2-ピドロキシブタン、1-アセチルアミノー2-プロパノール、1-メチルアミノー2-プロパノール、1-メチルアミノー2-プロパノール、1-アミノー2-オキソプロパン、2-アミノー3-ピドロキシブタンなどが挙げられる。これら化合物において、不斉炭素が存在する場合、光学活性体、ラセミ体のいずれであってもよく、適宜選択できる。これら活性誘導剤を培地中に添加することにより、微生物の活性が誘導され、その後の光学活性な β アミノアルコールの生成は、無添加時に比べ効率よく進行する。活性誘導剤は各々単独で用いてもよく、または複数の誘導剤の混合物で用いてもよい。このような活性誘導剤の添加量は、培地に対し $0.01\sim10$ 重量%が望ましい。

微生物の培養は、生育に適した条件下で行うことができる。具体的には培地の $pH3\sim10$ 、好ましくは $4\sim9$ 、温度 $0\sim50$ \mathbb{C} 、好ましくは $20\sim40$ \mathbb{C} で 行うことができる。微生物の培養は、好気的または嫌気的条件下で行うことができる。培養時間は $10\sim150$ 時間が好ましいが、それぞれの微生物により適宜 決められるべきである。

本発明にかかる β -アミノアルコールの製造における反応方法としては、前記一般式 (I) に示される α -アミノケトン化合物またはその塩のエナンチオマー混合物に前記微生物が作用して、対応する一般式 (II) で示される光学活性 β -アミノアルコール化合物を生成する方法であれば特に限定されず、原料である α -アミノケトンの水溶液に、緩衝液または水などで洗浄した菌体を混合することで反応を開始する。

また、反応条件は一般式 (II) で示される光学活性 β -アミノアルコール化合

と、未反応の α -アミノケトン異性体のラセミ化が促進され、微生物の基質となる鏡像異性体への変換をより効率的に進行させることができる。これにより、原料から 50%以上の高収率で目的のアミノアルコールが得られる傾向にある。

未反応のα-アミノケトンのラセミ化を促進する塩としては、酢酸塩、酒石酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、マロン酸塩、リン酸塩、炭酸塩、パラニトロフェノール塩、亜硫酸塩およびホウ酸塩などの弱酸の塩であればよいが、好ましくはリン酸塩(例えば、リン酸二水素ナトリウム、リン酸二水素カリウム、リン酸二水素アンモニウム)、炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸アンモニウム)、クエン酸塩(例えば、クエン酸ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸アンモニウム)などが使用される。また、これらの混合物も使用でき、pH6.0~8.0の緩衝液として、最終濃度が0.01~1 Mとなるよう添加することが望ましい。例えば、リン酸塩の場合、リン酸二水素ナトリウム及びリン酸一水素ナトリウムを、9対1から5対95の割合で混合するとよい。

反応によって生成した光学活性 α -アミノアルコールは、慣用の分離精製手段によって精製できる。例えば、反応液から直接または菌体を分離した後、膜分離、有機溶媒(例えばトルエン、クロロホルムなど)による抽出、カラムクロマトグラフィー、減圧濃縮、蒸留、晶析、再結晶などの通常の精製方法に供することにより、光学活性 β -アミノアルコールを得ることができる。

20 生成した光学活性 β -アミノアルコールの光学純度は、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)によって測定することができる。

(実施例)

5

10

15

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。ただし、本発明はこれらの実施例によりその技術範囲が限定されるものではない。

25 (製造例1) $\frac{d1-2-メチルアミノ-1-フェニル-1-プロパノンの製造 1-フェニル-1-プロパノン134g、炭酸ナトリウム42g、水200m$

イドエフェドリンのみが選択的に得られた。

表 1

灾施例	微生物		光学純度(%)				生成量
	医	IFO	d ーエ フェド	1 - エ フェド		リープ ソイド	(mg/ mL)
			リン	リン		エ フ ェ ドリン	
実施例 1	Microbacterium	3750	0	0	100	0 .	0.16
実施例 2	Klebsielle pneumoniae	3319	0	0	100	0	0.3
爽施例 3	Aureobacterium esteraromaticum	3751	0	0	100	0	0.14
支施例 4	Xanthomonas sp.	3084	0	0	100	0	0.049
実施例 5		14796	0	0	100	0	0.1
実施例 6	Mycobacterium smegmatis	IAM 12065	0	Ö	100	0	0.24
実施例 7	Mycobacterium diernhoferi	14797	0	0	100	0	0.25
突施例8	Mycobacterium vaccae	14118	0	0	100	0	0.28
字施例 9	Mortierella isabellina	8308	0	0	100	0	0.15
実施例 1 0		31855	0	0	100	0	0.09
实施例 1 1		6903	0	0	100	0	0.07
	Rhodococcus erythropolis	MAK- 34	0	0	100	0	0.3

(実施例 $13\sim37$) <u>d-(1S,2S)-プソイドエフェドリンの生成</u> ミクロバクテリウム アルボレッセンス(Microbacterium arborescens) I F O 3750に代えて表2に示す微生物を使用した以外は、実施例1と同様にして光学活性なプソイドエフェドリンを得た。 d-プソイドエフェドリンの生成量と光学純度を表2に示す。

(実施例38) d-(1S, 2S)- プソイドエフェドリンの生成

グルコース 1%、ペプトン 0.5%、酵母エキス 0.3%を含む培地にモルガネラ モルガニイ(Morganella morganii) IFO 3848を植菌し、30%で 48 時間、好気的に振盪培養した。この培養液 5 m 1 を遠心分離して菌体を得た後に風乾し、得られた乾燥菌体を 0.05 M トリス塩酸緩衝液(p H 7.5) 1 m 1 に懸濁した。前記乾燥菌体懸濁液にグルコース 50 m g、グルコースデヒドロゲナーゼ 0.2 m g、NADP 0.6 m g、NAD 0.6 m g、d 1-2- メチルアミノー1- フェニルー1- プロパノン塩酸塩 10 m g を加え、28%、300 r p m で往復振盪した。 48 時間反応を行った後、反応液を上記実施例 1 と同様に HPL Cによりプソイドエフェドリンの生成量および光学純度を測定した。その結果、表 3 に示すように、d ープソイドエフェドリンのみが選択的に得られた。ま 3

表3

5

10

15

20

実施例	微生物		光学純度(%)				生成量 (mg/	
	lis.		IFO	d ーエ フェド リン	フェド	ソイド	1 - プ ソイド エフェ ドリン	
実施例3	8 Morganella	morganii	3848	0	0	100	0	0. 79

(実施例39) d-(1S, 2S)-プソイドエフェドリン塩酸塩の生成

グルコース 1%、ペプトン 0.5%、酵母エキス 0.3%を含む培地にマイコバクテリウム スメグマチス (Mycobacterium smegmatis) I AM -12065を植菌し、30%で 48 時間、好気的に振盪培養した。前記培養液 1 リットルを遠心分離して得た菌体を水 50 m 1 に懸濁し、d1-2-メチルアミノー1-フェニルー1-プロパノン塩酸塩 0.5 gを加えた後、30%、150 r p m で往復振盪した。振盪開始 100 時間後、前記反応液中に 7.0 g /1 の d-プソイド

え、30 °C、150 r p m で 48 時間往復振盪して反応を行った。前記反応液を H P L C (住化分析センター製カラムスミキラルA G P、径 4 m m、長さ 150 m m、0.03 M リン酸ナトリウム緩衝液、p H 7.0、流速0.5 m l / 分、検出光波長 U V 220 n m)で分析したところ、1 ープソイドエフェドリンが選択的に得られた。その結果を表 4 に示す。

(実施例 $42\sim46$) 1-(1R,2R)-7ソイドエフェドリンの生成 アミコラトプシス アルバ(Amycolatopsis alba) I FO 15602に代えて表 4に示す微生物を使用した以外は、実施例 41と同様にして光学活性なプソイドエフェドリンを得た。その結果、表 4に示すように、1-7ソイドエフェドリンのみが選択的に得られた。

表 4

5

10

実施例	微生物		光学純度(%)			1	生成量 (mg/
	属	IFO	d - エ	1 - エ フェド	dープ ソイド		m1)
			リン	リン	エフェドリン		
re #6/6/ / 1	Amycolatopsis alba	15602	0	0	0		0.33
	Amycolatopsis azurea	14573	0	0	0	100	0.064
	Amycolatopsis coloradensis	15804	0	0	0	100	0.5
実施例44	Amycolatopsis orientalis lurida	14500	0	0	0	100	0.18
実施例45	Amycolatopsis orientalis orientalis	12360	0	0	0	100	0.5
実施例 4 6		3736	0	0	0	100	0.47

た。その結果、表6に示すように、1-プソイドエフェドリンのみが選択的に得られた。

表 6

5

10

15

20

実施例	施例 微生物		光学純度(%)				生成量
				l .			(mg/
	属	IFO				1-ブ	
			フェド			ソイド	1
			リン	リン	エフェ	エフェ	
		1 .			ドリン	ドリン	
実施例4	Coprinus rhizophorus	30197	0	0	0	100	1.09

(実施例50) (1S, 2S) - 1 - (p - ヒドロキシフェニル) - 2 - メチ ルアミノー1 - プロバノールの生成

表 7

10

15

実施例	菌種	IFO	培養条 件	生成量 (mg/mL)	生成物 の立体 配置	光 学 純 度 (%)
実施例 51	Helicostylum nigricans	8091	1	0.06	1S 2S	90
実施例 52	Amycolatopsis orientalis lurida	14500	1	0.01	1R 2R	100
実施例 53	Amycolatopsis orientalis orientalis	12362	1	0.02	1R 2R	100
実施例 54	Amycolatopsis orientalis orientalis	12806	①	0.01	1R 2R	100

(実施例 55) (1S, 2S) - 2 - x + y + y = 1 - y + 2 - y + 2 - 1 - y + 2 - y +

ロドコッカス エリスロボリス MAK-34 株をサッカロース 1%、コーンスチープリカー 0.5%、リン酸ーカリウム 0.1%、リン酸ニカリウム 0.3%、1-アミノ-2-プロバノール <math>0.1%を含む培地 $5\,\mathrm{ml}$ で $3\,0\%$ 、 $4\,8$ 時間振盪培養した。遠心分離もしくはろ過によって菌体を得た。これに適当量の水、 $1\,\mathrm{M}$ リン酸緩衝液($p\,\mathrm{H}\,7.0$) $0.2\,\mathrm{ml}$ 、グルコース $1\,\mathrm{0}\,\mathrm{mg}$ 、ラセミ体の $2\,\mathrm{-T}$ チルアミノー $1\,\mathrm{-T}$ エルー $1\,\mathrm{-T}$ ロバノン塩酸塩 $1\,\mathrm{mg}$ を加え混合し、その $1\,\mathrm{ml}$ を $3\,\mathrm{0}\,\%$ 、 $4\,8$ 時間振盪反応した。反応液を遠心分離もしくはろ過し、上清を $1\,\mathrm{HPLC}$ [μ Bondaspherephenyl ウオーターズ社製、径 $1\,\mathrm{mm}$ 、長さ $1\,\mathrm{5}\,\mathrm{0}\,\mathrm{mm}$ 、 容離液 $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ が $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm{mm}$ を $1\,\mathrm{mm}$ の $1\,\mathrm$

6.5、流速 $0.8 \, \text{ml}$ / $0.8 \, \text{ml}$ $0.8 \, \text{m$

表 9

5

10

15

20

120			1 de mate des 144.	4-4	生成物の	光学純度
実施例		IFO	培養条件	生成量	1	
)\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\				(mg/mL)	立体配置	(%)
実施例 59	Helicostylum	8091	1	0.01	18 28	100
	nigricans			0.01	10.00	70
実施例 60	Amycolatopsis alba	15602	(1)	0.01	1R 2R	78
実施例 61	Rhodotorula aurantiaca	0951	2	0.01	1R 2R	100

(実施例 62) (1R, 2R) - 1 - (p - ヒドロキシフェニル) - 2 - アミノー1 - プロパノールの生成

培地1(表10)に、1-Pミノー2-ヒドロキシプロパンを5g/Lになるように加え試験管に5mL入れ、シリコン栓をしてオートクレーブで121°C、30分間、滅菌した。この培地および誘導剤無添加の培地に、それぞれ表 1 1 に記載の微生物を植菌し30°C、48時間、300rpmで振とう培養を行った。培養液0.5mLを10000 G、20分間遠心分離し、上清を除くことによって得られた菌体に水を加え懸濁し均一の懸濁液とした。これに水、緩衝液、d 1-2-メチルアミノー1-フェニルー1-プロパノン塩酸塩10mgを加え、1mLとし試験管に入れ、30°C、12時間、150rpmで振とうし反応を行った。反応終了後、遠心分離して菌体を除き、上清を10mpに付してプソイドエフェドリン生成量を測定した。

(HPLC条件: µBondapakphenyl ウォーターズ社製、径4mm、長さ300mm、溶離液 0.05Mリン酸ナトリウム緩衝液 (アセトニトリル7%含有)、pH6.5、流速0.8mL/分、検出波長UV220nm)

その結果、表11に示すように誘導剤を添加し培養した場合のプソイドエフェドリン生成量は、無添加の培養に比較し著しい増大を示した。 表10

15

5

培地 1 の組成 培地 2 の組成 サッカロース 1% ブルコース 0.1% トリプトン 0.5% 砂砂 1 カリウム 0.1% リン酸 2 カリウム 0.3% アーアミノ安息香酸 0.01% pH7.0 PH7.0	培地3の組成 グルコース 1% バクトペプトン 0.5% 酵母エキス 0.3% pH7	培地 4 の組成 可溶性でんぶん 1% グルコース 0.5% N Z アミンタイプA 0.3% トリプトン 0.5% 酵母エキス 0.2% リン酸 2 カリウム 0.1% 硫酸マグネシウム 7 水和物 0.05%
--	---	--

-2-メチルアミノー1-フェニルー1-プロパノン塩酸塩10mg、グルコース20mgを加え、30°Cで16時間振盪し反応を行った。反応終了後、反応液を遠心分離して菌体を除き、上清をHPLCに付して、光学活性なプソイドエフェドリンを得た(μ Bondaspherephenyl Waters社製、24mm、長さ150mm、溶離液7%アセトニトリルー100 100

表12

5

化合物名	生成量(mg)
1-アセチルアミノー2-プロパノール	3.00
1-メチルアミノー2-プロバノール	2.83
1-アミノ-2-オキソプロパン	1.97
2-アミノー3-ヒドロキシブタン	0.05
1ーアミノー2ーヒドロキシブタン	0.65
	0.02
無添加	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

10 (比較例1)

ミクロバクテリウム アルボレッセンス(Microbacterium arborescens) I F O 3750 に代えてブレタノマイセス アノマルス (Brettanomyces anomalus) I F O 0642 を使用した以外は、実施例 1 と同様にしてプソイドエフェドリン生成反応を試みた。しかし、還元生成物は得られなかった。

15 (比較例2)

ミクロバクテリウム アルボレッセンス(Microbacterium arborescens) I F O 3750 に代えてキャンディダ ギリエルモンディ (Candida guilliermondii) I F O 0566 を使用した以外は、実施例 1 と同様にしてプソイドエフェドリン生成反応を試みた。しかし、還元生成物は得られなかった。

20 (比較例3)

ミクロバクテリウム アルボレッセンス(Microbacterium arborescens)IFO

請求の範囲

1. 一般式(I)

5

10

15

20

$$(X)_{n} \xrightarrow{*}_{R^{2}}^{R^{1}}$$

$$(I)$$

(式中、Xは同一または異なっていてもよく、 Λ 口ゲン原子、低級アルキル基、保護基で保護されていてもよいヒドロキシル基、ニトロ基およびスルホニル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 π は $0\sim3$ の整数を示し、 π 1は低級アルキル基を示し、 π 2、 π 3は同一または異なっていてもよく、水素原子および低級アルキル基からなる群より選ばれる少なくとも一種を示し、 π 4は不斉炭素を示す)

で表される α-アミノケトン化合物またはその塩のエナンチオマー混合物に対して、

モルガネラ(Morganella)属、ミクロバクテリウム(Microbacterium)属、スヒンゴバクテリウム(Sphingobacterium)属、ノカルディオイデス(Nocardioides)属、ムコー(Mucor)属、アブシジア(Absidia)属、アスペルジラス(Aspergillus)属、ベニシリウム(Penicillium)属、グリフォーラ(Grifola)属、ユーロチウム(Eurotium)属、ガノデルマ(Ganoderma)属、ハイボクレア(Hypocrea)属、ヘリコスチルム(Helicostylum)属、バーチシリウム(Verticillium)属、フサリウム(Fusarium)属、トリチラチウム(Tritirachium)属、モルチエレラ(Mortierella)属、アルミラリエラ(Armillariella)属、シリンドロカルボン(Cylindrocarpon)属、クレブシエラ(Klebsiella)属、アウレオバクテリウム(Aureobacterium)属、キサントモナス(Xanthomonas)属、シュードモナス(Pseudomonas)属、マイコバクテリウム

5

10

15

20

25

(Penicillium oxalicum)、グリフォーラ フロンドーサ(Grifola frondosa)、ユ ーロチウム レベンズ(Eurotium repens)、 ガノデルマ ルシダム(Ganoderma lucidum)、ハイボクレア ゼラチノーザ(Hypocrea gelatinosa)、ヘリコスチルム ニグリカンズ(Helicostylum nigricans)、バーチシリウム ファンジコーラ バ -. ファンジコーラ(Verticillium fungicola var. fungicola)、フサリウム ゼウム(Fusarium roseum)、トリチラチウム オリーゼ(Tritirachium oryzae)、 モルチエレラ イサベリナ(Mortierella isabellina)、アルミラリエラ メレア (Armillariella mellea)、シリンドロカルポン スクレロチゲナム (Cylindrocarpon sclerotigenum)、クレブシエラ ニューモニエ(Klebsiella pneumoniae)、アウレオバクテリウム エステラロマチカム(Aureobacterium esteraromaticum)、キサントモナス(Xanthomonas sp.)、シュードモナス プチダ (Pseudomonas putida)、マイコバクテリウム スメグマチス(Mycobacterium smegmatis)、マイコバクテリウム ジエンホフェリ(Mycobacterium diernhoferi)、 マイコバクテリウム バカエ(Mycobacterium vaccae)、マイコバクテリウム フ レイ(Mycobacterium phlei)、マイコバクテリウム フォルツィタム (Mycobacterium fortuitum)、マイコバクテリウム クロロフェノリカム (Mycobacterium chlorophenolicum)、スポロボロマイセス サルモニカラー (Sporobolomyces salmonicolor)、スポロボロマイセス コラリフォルミス (Sporobolomyces coralliformis)、スポリディオボルス ジョンソニイ (Sporidiobolus johnsonii)、アミコラトプシス アルバ(Amycolatopsis alba)、 アミコラトプシス アズレア(Amycolatopsis azurea)、アミコラトプシス コロ ラデンシス(Amycolatopsis coloradensis)、アミコラトプシス オリエンタリス ルリダ(Amycolatopsis orientalis lurida)、アミコラトプシス オリエンタリス オリエンタリス(Amycolatopsis orientalis orientalis)、コプリヌス リゾフォ ラス(Coprinus rhizophorus)、セラチア マルセセンス(Serratia marcescens)、 ロドコッカス エリスロポリス (Rhodococcus erythropolis)、ロドコッカス ロ

5

10

15

20

25

ルジラス オリーゼ(Aspergillus oryzae)、アスペルジラス キャンディダス (Aspergillus candidus)、アスペルジラス オリーゼ バー. オリーゼ (Aspergillus oryzae var. oryzae)、アスペルジラス フォエチダス バー.ア シダス(Aspergillus foetidus var. acidus)、ペニシリウム オキサリカム (Penicillium oxalicum)、グリフォーラ フロンドーサ(Grifola frondosa)、ユ ーロチウム レベンズ(Eurotium repens)、 ガノデルマ ルシダム(Ganoderma lucidum)、ハイポクレア ゼラチノーザ(Hypocrea gelatinosa)、ヘリコスチルム ニグリカンズ(Helicostylum nigricans)、バーチシリウム ファンジコーラ バ 一. ファンジコーラ(Verticillium fungicola var. fungicola)、フサリウム ロ ゼウム(Fusarium roseum)、トリチラチウム オリーゼ(Tritirachium oryzae)、 モルチエレラ イサベリナ(Mortierella isabellina)、アルミラリエラ メレア (Armillariella mellea)、シリンドロカルポン スクレロチゲナム (Cylindrocarpon sclerotigenum)、クレブシエラ ニューモニエ(Klebsiella pneumoniae)、アウレオバクテリウム エステラロマチカム(Aureobacterium esteraromaticum)、キサントモナス(Xanthomonas sp.)、シュードモナス プチダ (Pseudomonas putida)、マイコバクテリウム スメグマチス(Mycobacterium smegmatis)、マイコバクテリウム ジエンホフェリ(Mycobacterium diernhoferi)、 マイコバクテリウム バカエ(Mycobacterium vaccae)、マイコバクテリウム フ レイ(Mycobacterium phlei)、マイコバクテリウム フォルツィタム (Mycobacterium fortuitum)、マイコバクテリウム クロロフェノリカム (Mycobacterium chlorophenolicum)、スポロボロマイセス サルモニカラー (Sporobolomyces salmonicolor)、スポロボロマイセス コラリフォルミス (Sporobolomyces coralliformis)、スポリディオボルス ジョンソニイ (Sporidiobolus johnsonii)、ロドコッカス エリスロポリス(Rhodococcus erythropolis)、ロドコッカス ロドクロス(Rhodococcus rhodochrous)に属する 微生物群から選ばれる少なくとも一つの微生物であることを特徴とする、請求項

く、それぞれ水素原子、低級アルキル基、またはアシル基を示し、YはC=O、またはCH-OHを示す)

で表わされる活性誘導剤を添加した培地中で培養することを特徴とする、請求項 $1\sim6$ のいずれか 1 項に記載の光学活性 β - アミノアルコールの製造方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/01628

Int.(1:32)	FICATION OF SUBJECT MATTER 17 C12P 13/00 // (C12P 13/00, C12R 1:01 , (C12P 13/00, C12R 1:40), (C12P 13/00,), C12R 1:645), (C12P 13/00, C12R 1:65), (C12P 13/00, C12R 1:65), (C12P 13/00, C12R 1:65), (C12P 13/00, C12R 1:785), (C12P 13/00, C12R 1) International Patent Classification (IPC) or to both national contents.	C12P 13/00, C12R 1:66), (C12P					
	B. FIELDS SEARCHED						
Minimum do Int.0	ocumentation searched (classification system followed b Cl ⁷ Cl2P 13/00-13/24						
	ion searched other than minimum documentation to the						
MEDL	ata base consulted during the international search (name INE (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS	(DIALOG), JICST FILE (J	ois)				
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
X Y	BESSE, P. et al., "Enantioselec Enantiomers of Cathinone via th Reduction of 2-Azido-1-phenyl-1 J. Org. Chem. (1994), Vol.59, No	e Microbiological -propanone",	1-6 7				
X Y A	EP, 779366, Al (Kaneka Corporat 18 June, 1997 (18.06.97), & JP, 9-285, A & WO, 97/00 & US, 5726047, A	1 7 2-6					
Y A	CHO, B.T. et al., "Enantioselective Active β-Aminoalcohols via Asym Tetrahedron Assym. (1992), Vol.3	7 1-6					
Y A	OGUNI, T. et al., "Asymmetric A Enantioselective Addition of Di Benzaldehyde", J. Am. Chem. Soc. (1988), Vol.1	ethylzinc to	7 1-6				
		•					
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Specia "A" docum conside "E" earlier date "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum than th	leategories of cited documents: tent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other I reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other tent published prior to the international filing date but later the priority date claimed	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with transfer and the principle or theory and document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to document is taken alon document of particular relevance; the considered to involve an inventive stee combined with one or more other succombination being obvious to a perso document member of the same patent	he application but cited to derlying the invention claimed invention cannot be cred to involve an inventive e claimed invention cannot be to when the document is h documents, such in skilled in the art family				
31 1	actual completion of the international search May, 2001 (31.05.01)	Date of mailing of the international sea 12 June, 2001 (12.0	6.01)				
Name and r	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer					
Facsimile N	No.	Telephone No.					

Α.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類((IPC))
_		(00 010D 1.01) /	310D 10/0/

Int. Cl⁷ C12P 13/00// (C12P 13/00, C12R 1:01) (C12P 13/00, C12R 1:22) (C12P 13/00, C12R 1:32) (C12P 13/00, C12R 1:40) (C12P 13/00, C12R 1:43) (C12P 13/00, C12R 1:64) (C12P 13/00, C12R 1:645) (C12P 13/00, C12R 1:65) (C12P 13/00, C12R 1:66) (C12P 13/00, C12R 1:77) (C12P 13/00, C12R 1:785) (C12P 13/00, C12R 1:80)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12P 13/00-13/24

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

MEDLINE(STN), WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), JICSTファイル(JOIS)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の	-	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
<u>x</u>	BESSE, P. et al. "Enantioselective Synthesis of Both	<u>1-6</u>
\overline{Y}	Enantiomers of Cathinone via the Microbiological Reduction	7
	of 2-Azido-1-phenyl-1-propanone.",	
	J. Org. Chem. (1994) Vol. 59, No. 26, p. 8288-8291	
<u>x</u>	EP, 779366, A1 (KANEKA CORP.)	1
$\overline{\underline{Y}}$	18.6月.1997(18.06.97)	7
Ā	& JP, 9-285, A & WO, 97/00327, A1 & US, 5726047, A	2-6
i	·	I

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献